

<b>Zeitschrift:</b>	Mitteilungen aus dem Gebiete der Lebensmitteluntersuchung und Hygiene = Travaux de chimie alimentaire et d'hygiène
<b>Herausgeber:</b>	Bundesamt für Gesundheit
<b>Band:</b>	34 (1943)
<b>Heft:</b>	1-2
<b>Artikel:</b>	Über die Bestimmung kleiner Eisen- und Phosphatmengen in natürlichen Gewässern
<b>Autor:</b>	Burkard, R. / Janett, S.
<b>DOI:</b>	<a href="https://doi.org/10.5169/seals-983060">https://doi.org/10.5169/seals-983060</a>

#### **Nutzungsbedingungen**

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften auf E-Periodica. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Zeitschriften und ist nicht verantwortlich für deren Inhalte. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern beziehungsweise den externen Rechteinhabern. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen sowie auf Social Media-Kanälen oder Webseiten ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. [Mehr erfahren](#)

#### **Conditions d'utilisation**

L'ETH Library est le fournisseur des revues numérisées. Elle ne détient aucun droit d'auteur sur les revues et n'est pas responsable de leur contenu. En règle générale, les droits sont détenus par les éditeurs ou les détenteurs de droits externes. La reproduction d'images dans des publications imprimées ou en ligne ainsi que sur des canaux de médias sociaux ou des sites web n'est autorisée qu'avec l'accord préalable des détenteurs des droits. [En savoir plus](#)

#### **Terms of use**

The ETH Library is the provider of the digitised journals. It does not own any copyrights to the journals and is not responsible for their content. The rights usually lie with the publishers or the external rights holders. Publishing images in print and online publications, as well as on social media channels or websites, is only permitted with the prior consent of the rights holders. [Find out more](#)

**Download PDF:** 04.02.2026

**ETH-Bibliothek Zürich, E-Periodica, <https://www.e-periodica.ch>**

# ÜBER DIE BESTIMMUNG KLEINER EISEN- UND PHOSPHATMENGEN IN NATÜRLICHEN GEWÄSSERN

Von Dr. R. Burkard

(Mitteilung aus dem Laboratorium des Kantonschemikers des Kantons Zürich  
Vorstand i. V.: Dr. S. Janett)

## 1. Eisen

Anlässlich der Untersuchung verschiedener Seen ergab sich die Notwendigkeit, den Eisengehalt mehrerer Wasserproben serienmäßig zu bestimmen. Es ist allgemein üblich, das Eisen als Ferrirhodanid kolorimetrisch zu bestimmen. Den bisher gebräuchlichen Methoden haften aber Fehler an, die bisweilen das Zehnfache der überhaupt vorhandenen geringen Eisenmengen ausmachen.

Wir haben in unserem Laboratorium bisher das Eisen mit dem Keil-Kolorimeter von Hellige in der Weise bestimmt, dass das Eisen mit Salpetersäure zur Ferristufe oxydiert, mit Kaliumrhodanid in Ferrirhodanid übergeführt und dieses mit Aether ausgeschüttelt wurde. Diese Aetherlösung wurde dann kolorimetriert. Es erübrigt sich, hier auf die Einzelheiten dieser Methode, die sich, wie nachstehend ausgeführt, als unzulänglich erwiesen hat, näher einzugehen. Als wir das Kolorimeter für kleine Eisenmengen eichen wollten, zeigte es sich, dass es schwierig ist, bei gleichen Eisengehalten Rotfärbungen von gleicher Intensität zu erhalten. Je nachdem das zu untersuchende Wasser länger oder weniger lang mit der Salpetersäure gekocht wird, werden die Färbungen verschieden stark. Da es schlechthin nicht möglich ist, stets die gleichen Versuchsbedingungen innerzuhalten, suchten wir nach einer Methode, die auch bei weniger genauem Arbeiten sichere Resultate ergibt. Nach verschiedenen Versuchen haben wir uns für die Methode nach L. W. Winkler<sup>1)</sup> entschieden, die im Folgenden kurz beschrieben sei:

*Reagentien:* 20%ige Kaliumrhodanidlösung. Eisenammoniumalaun: 0,864 g (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Fe(SO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> · 12 H<sub>2</sub>O/Liter. 0,5-n Salzsäure: 50 cm<sup>3</sup> HCl conc. im Liter.

*Arbeitsvorschrift:* 100 cm<sup>3</sup> des zu untersuchenden Wassers werden in einer Jenaer Glasschale unter Beifügung einer Messerspitze Kaliumchlorat und 2 cm<sup>3</sup> rauchender Salzsäure «pro analysi» zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird mit 25 cm<sup>3</sup> eisenfreiem Wasser und 2 cm<sup>3</sup> halbnormaler Salzsäure in 3 bis 4 Portionen aufgenommen und die Lösung jedesmal in ein geräumiges Reagensglas gespült.

In ein anderes gleiches Reagensglas bringt man ebenfalls 25 cm<sup>3</sup> eisenfreies Wasser und 2 cm<sup>3</sup> Salzsäure und in beide Reagengläser zudem noch 5 cm<sup>3</sup> Kaliumrhodanidlösung. Dann träufelt man aus einer Feinbürette unter häufigem Umschwenken soviel Eisenalaunlösung (1 cm<sup>3</sup> = 0,1 mg Fe) zu der Vergleichslösung, bis Farbengleichheit besteht. Die beiden Gläser werden durch Betrachtung von oben gegen eine weisse Unterlage verglichen. Aus der Anzahl der verwendeten cm<sup>3</sup> Eisenalaunlösung lässt sich dann der Eisengehalt des Untersuchungswassers berechnen.

Bei einem Gehalt, der unter 0,15 mg Eisen pro Liter liegt, werden 200 cm<sup>3</sup> des Wassers eingedampft; bei einem Gehalt von über 0,5 mg/Liter nur 50 cm<sup>3</sup> oder eventuell noch weniger.

Nach dieser Bestimmungsmethode lässt sich noch ein Gehalt von 0,01 mg Eisen pro Liter mit Sicherheit bestimmen. Die Genauigkeit beträgt bei einer Eindampfmenge von 200 — 100 cm<sup>3</sup> Wasser 0,01 mg Eisen im Liter, bei Eisengehalten von über 0,5 mg/Liter ca. 5 % der Gesamtmenge.

Die Methode hat ausser ihrer Einfachheit und Genauigkeit noch den Vorteil, dass Fehler, die durch allfällig nicht ganz eisenfreie Reagentien (z. B. Salzsäure, KCNS, etc.) verursacht werden, durch Anwendung derselben Mengen bei der Vergleichsprüfung kompensiert werden. Die Behandlung mit Salzsäure und Kaliumchlorat hat ausser der Oxydation des Eisens auch eine Zerstörung der organischen gelösten Stoffe, die oft auf die Bestimmung störend wirken können, zur Folge.

## 2. Phosphate

Die Bestimmung der Phosphate in natürlichen Gewässern ist deshalb von Wichtigkeit, weil diese neben den Stickstoffsubstanzen einen wichtigen Nährstoff für das Plankton darstellen. Zu ihrer Bestimmung bedient man sich allgemein der Molybdänblau-Methode. Sie beruht darauf, dass die Phosphorsäure unter gewissen Bedingungen Molybdänsäure aktivieren kann, so dass letztere dann durch milde Reduktionsmittel in Molybdänblau übergeführt wird. Die Intensität der so gebildeten Färbung ist proportional der anwesenden Phosphatmenge. Meist wird als Reduktionsmittel Zinnchlorür verwendet. Nach den deutschen Einheitsverfahren<sup>2)</sup> wird in die saure, mit Ammonmolybdat versetzte Wasserprobe ein Stück Zinnfolie gelegt, das dann die Reduktion bewirkt. Dieses Verfahren hat sich bei längeren Versuchsreihen als ungeeignet erwiesen, da die Blaufärbung sehr stark von der Konzentration des Zinns abhängig ist. Bei gerin-

gen Zinngehalten ist die Färbung zu hell, und wenn zuviel Zinn in Lösung geht, wird die Probe rasch trüb, was einen kolorimetrischen Vergleich verunmöglicht.

Czensny<sup>3</sup>), der die gleichen Erfahrungen gemacht hat wie wir, schlägt vor, eine Zinnchlorürlösung von bestimmtem Gehalt, von der immer gleiche Mengen zugesetzt werden, zu verwenden. Als Vergleichslösung nimmt er eine künstlich hergestellte, haltbare Farbstofflösung, mit der er eine zweite Wasserprobe versetzt. Aus der bis zur Farbgleichheit zugesetzten Menge Farblösung lässt sich dann der Phosphatgehalt berechnen.

Wir suchten diese Methode noch weiter zu vereinfachen, um ein möglichst rasches und doch genügend genaues Arbeiten bei Serienuntersuchungen zu erzielen. Wir haben mit der nachstehend beschriebenen Arbeitsweise gute Resultate erzielt:

*Reagentien (nach Czensny):*

a) Farblösung. Man löst: 45,95 g CuSO<sub>4</sub> · 5 H<sub>2</sub>O (Kupfervitriol), 8,00 g CoCl<sub>2</sub> · 6 H<sub>2</sub>O (Kobaltchlorür), 3,50 g KCr (SO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> · 12 H<sub>2</sub>O (Kalichromalaun), 5,00 cm<sup>3</sup> n/50 Kalumbichromatlösung in dest. Wasser zu 1000 cm<sup>3</sup> auf.

b) Molybdän-Wolframreagens. Man löst: 5 g Ammonmolybdat und 0,1 g Natriumwolframat unter schwachem Erwärmen in 50 cm<sup>3</sup> dest. Wasser auf und fügt nach Lösung 175 cm<sup>3</sup> verdünnte Schwefelsäure (1:1) hinzu. Das Reagens wird durch die Schwefelsäure lichtempfindlich und muss in brauner Flasche aufbewahrt werden. Unter diesen Bedingungen ist die Lösung wenigstens einige Monate haltbar.

c) Zinnchlorürlösung. Man löst: 10 g Zinnchlorür (SnCl<sub>2</sub> · 2 H<sub>2</sub>O) in einer Mischung von 50 cm<sup>3</sup> conc. Salzsäure und 150 cm<sup>3</sup> dest. Wasser unter Erwärmen auf. Zum Gebrauch füllt man eine kleine Menge davon in eine Tropfflasche und stellt einen blanken Zinnstab 15 Minuten hinein. Dann nimmt man den Stab heraus und die Lösung ist gebrauchsfertig. Hat man die Flüssigkeit in der Tropfflasche einige Male regeneriert, so ist sie zu zinnreich geworden und könnte zu Trübungen Anlass geben, sie ist daher durch frische Lösung zu ersetzen. Uebri gens hält sich die frisch regenerierte Lösung einige Tage, man braucht also mit der Zinnbehandlung nicht zu ängstlich zu sein.

*Arbeitsvorschrift:* In ein Reagensglas bringt man 10 cm<sup>3</sup> des zu untersuchenden Wassers. Es wird dazu mit Vorteil ein Reagensglas verwendet, das mit einer Marke versehen ist, so dass sich ein abpipettieren vermeiden lässt. Zu dieser Probe gibt man 3 Tropfen Molybdän-Wolframreagens und nach gutem Durchmischen 1 Tropfen Zinnchlorürlösung. Nach 3 Minuten wird die entstandene Färbung mit den Standardröhren verglichen. Die Zwischenwerte können durch Schätzung ermittelt werden. Bei höheren Gehalten als 1 mg P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> im Liter ist das zu untersuchende Wasser entsprechend mit dest. Wasser zu verdünnen.

Die Lösungen werden am besten immer aus der gleichen Tropfflasche zugesetzt, um Fehler durch einen ungleichen Reagenszusatz auszuschalten.

Die Standardröhren wurden von uns wie folgt hergestellt: In gleich weite Reagensgläser, wie die zur Bestimmung verwendeten, wurden  $10 \text{ cm}^3$  dest. Wasser gegeben und dazu so viel der Farblösung, dass die Blaufärbung derjenigen einer Phosphatlösung von bestimmtem Gehalt entspricht. Diese Reagensröhren wurden dann zugeschmolzen. Es hat sich als zweckmäßig erwiesen, Standardröhren herzustellen, die folgenden Phosphatgehalten entsprechen: 0; 0,1; 0,2; 0,5 und  $1 \text{ mg P}_2\text{O}_5/\text{Liter}$ . Gehalte, die dazwischen liegen, können leicht abgeschätzt werden.

Für stark gefärbtes Wasser ist die Originalmethode nach Czensny<sup>3)</sup> anzuwenden.

### *Zusammenfassung*

Es werden zwei Methoden besprochen, die erlauben, geringe Mengen Eisen und Phosphate in natürlichen Gewässern serienmäßig rasch zu bestimmen und die sich vor den bisher üblichen Methoden durch grössere Genauigkeit auszeichnen.

### *Résumé*

Ce travail renferme deux méthodes permettant de doser rapidement et en séries de très petites quantités de fer et de phosphates, telles qu'elles se trouvent dans des eaux de lacs ou de rivières, et qui se distinguent des méthodes usuelles par une plus grande précision.

### *Literatur*

- <sup>1)</sup> Die chemische Analyse, XXXV, 118, 1936.
- <sup>2)</sup> Einheitsverfahren der physikalischen u. chemischen Wasseruntersuchung, Verlag Chemie, Berlin, 1940.
- <sup>3)</sup> Czensny, Titrationskolorimetrische Bestimmung geringer Phosphatmengen in natürlichen Gewässern. Separatabdruck aus der Jubiläumsschrift «Grigore Antipa», Bukarest 1938.